

Ю-СПАЙК

канюля для забору медикаментів з флаконів

Акрилонітрил бутадієн стирол (ABS), поліпропілен, мембрана з політетрафторетилену (PTFE) (для повітряного фільтра), поліетилентерефталат (PET) (для рідинного фільтра), сополімер ЕТТ (для чорнового колоса), барвник, полікарбонат та кремній (для змінного клапана).

Для одноразового та багаторазового забору медикаменту (розчину) з флакону, приготування розчинів медикаментів.

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з використаних матеріалів у складі медичного виробу.

Медичний виріб призначений для застосування лише кваліфікованим медичним персоналом.

1. Проведіть дезінфекцію кришки флакону (контейнеру) з розчином та дайте можливість дезінфектанту висохнути.
2. Зніміть захисний ковпачок з голки Ю-Спайк.
3. Розмістіть флакон на твердій поверхні. Проколите пробку флакону. Прокол слід здійснювати у центрі кришки флакону (мал. 1).
4. Переконайтеся, що голка Ю-Спайк проколює кришку флакону вертикально, а не під кутом.
5. В разі використання Ю-Спайк з безголковим конектором – продезінфікуйте поверхню клапану за допомогою дезінфекційного засобу, та дайте можливість дезінфектанту висохнути.
6. З'єднайте шприц з конектором Луер-Лок або Луер з Ю-Спайк за допомогою вкручування конектору шприца у відповідний конектор Ю-Спайк (мал. 2).
7. Переверніть флакон з розчином та наберіть необхідну кількість розчину медикаменту (мал. 3).
8. Переверніть флакон та від'єднайте шприц від Ю-Спайк з флаконом (мал. 4).

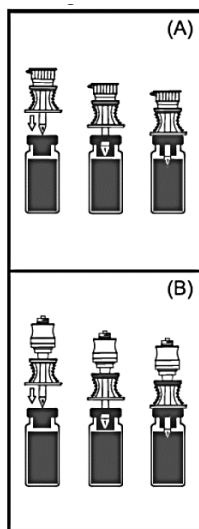
Реакції підвищеної чутливості.

У разі виникнення будь-яких побічних реакцій на розчин що вводиться, слід негайно припинити процедуру та повідомити лікаря і виробника даного розчину.

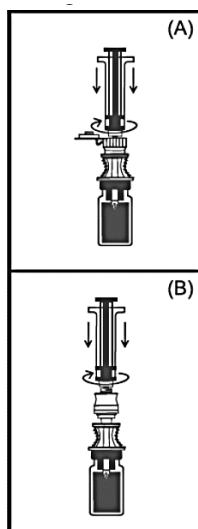
- Не вводити розчин у флакон, коли флакон перевернутий.
- Не проколювати кришку флакону під кутом.
- Не триматися за вентиляційний отвір Ю-Спайк при проколюванні кришки флакону.
- Не тримати флакон з вставленим Ю-Спайк у перевернутому вигляді без підключеного шприца.



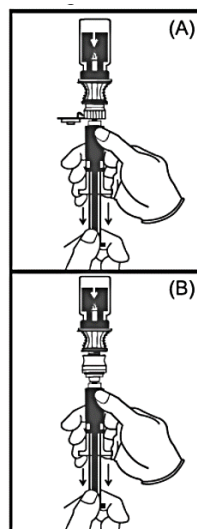
- Для запобігання пошкодження безголкового клапану – не проколувати мембрану клапану за допомогою голки або канюлі.
- Перед використанням медичного виробу перевірте цілісність упаковки і термін придатності. Не використовуйте виріб при пошкодженні первинної упаковки або якщо закінчився термін придатності.
- Слід використовувати тільки для одного флакону. Не стерилізувати повторно. Повторне використання та очищення медичного виробу можуть змінити його структурні та механічні властивості. Це може призвести до інфікування або травми.
- Утилізувати відповідно до місцевих вимог з утилізації медичних відходів.
- Виробник не несе відповідальності за будь-які випадкові або наслідкові ускладнення у зв'язку повторним використанням медичного виробу, або використанням його не за призначенням.



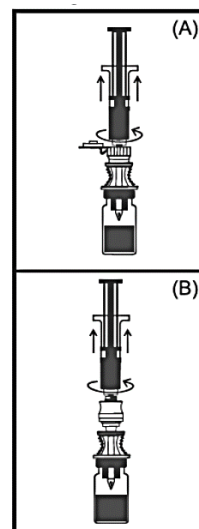
Малюнок 1



Малюнок 2



Малюнок 3



Малюнок 4

Умови зберігання

Зберігати у закритій оригінальній упаковці при температурі від +5 °С до +35 °С. Захищати від сонячних променів та вологи. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Термін придатності

5 років. Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання в непошкодженій упаковці.

Назва та адреса виробника

ТОВ «Юрія-фарм», Україна, 03038, м. Київ, вул. М. Амосова, 10.

Тел.: +38 (044) 246-83-83.

E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

Виготовлено на заводі в Індії.



UA.TR.116



Графічні символи та їх роз'яснення

	Manufacturer/Виробник
---	------------------------------

	Do not re-use/Не використовувати повторно
	Do not re-sterilize/Повторно не стерилізувати
	Do not use if package is damaged/Не використовувати при пошкодженні упаковки
партія 	Batch code/Код партії
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Use-by date/Не застосовувати після
	Sterile. Sterilized using ethylene oxide/Стерильно. Стерилізовано з використанням оксид етилену
	Non-pyrogenic/Апірогенно
	Temperature limit/Температурне обмеження
	Keep away from sunlight/Берегти від сонячних променів
	Keep dry/Берегти від вологи
	Diethylhexyl phthalate free/Не містить діетилгексилфталату
	Latex free/Не містить латекс
	Conformity mark to the Technical regulations for medical devices and the code of the conformity assessment body. Знак відповідності Технічним регламентам щодо медичних виробів та код органу з оцінки відповідності

Дата випуску інструкції із застосування: 14.04.2021 р.

Версія: 01.

